PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 10182450 A

(43) Date of publication of application: 07 . 07 . 98

(51) Int. CI

A61K 31/19 A61K 31/19 A61K 9/06

A61K 9/08

A61K 9/107

A61K 9/70

A61K 47/10

A61K 47/12

A61K 47/14

(21) Application number: 08349934

(22) Date of filing: 27 . 12 . 96

(71) Applicant:

SS PHARMACEUT CO LTD

(72) Inventor:

NARUI TAKASHI OTSUKA SHIGENORI MATSUMOTO ITSUKI IKEDA YASUO OKUYAMA YASUHISA KASAI SHUICHI

(54) COMPOSITION FOR EXTERNAL USE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composition that has excellent endermic absorption and analgesic action by adding an alcohol and a carboxylate ester and/or a carboxylic acid.

SOLUTION: This composition contains (A) 0.2-20wt.% of diclofenac or its salt, (B) 0.5-90wt.% of alcohol and

(C) 0.5-20wt.% of a carboxylate ester and/or carboxylic acid. The component A is diclofenac sodium or diclofenac ammonium. The component B is a monohydric lower alcohol, for example, ethyl alcohol and/or isopropyl alcohol. The carboxylate ester is an ester from an aliphatic monocarboxylic acid and a monohydric alcohol and the carboxylic acid is an aliphatic carboxylic acid.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

(19)日本国特許庁 (JP) (12)公開特許公報 (A) (11)特許出顧公園番号

特開平10-182450

(43)公開日 平成10年(1998)7月7日

(51) Int. C1. 6	識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
A61K 31/19	ABE		A61K 31/19	ABI	3	2 113 22 77 (2) 77
	AAH			AAI		
9/06			9/06		н	
9/08			9/08		M	
9/107			9/107	7	S	
		審查請求 未記	対求 請求項の	数22 OL	(全13頁)	最終頁に統く
21)出顧番号	特顧平8-349	9 3 4	(71)出願人	000102	496	_
				エスエス製薬	朱式会社	•
22)出顧日	平成8年(199	6) 12月27日		東京都中央区	日本橋浜町2つ	1
	•	•	(72)発明者	鳴井 隆		
				千葉県佐倉市	大崎台4-12	- 4
			(72)発明者	大塚 茂則		
				千葉県千葉市口	中央区寒川町 3	- 6 0
			(72)発明者	松本 一騎		
				千葉県千葉市和	8毛区黑砂台3	-7-21
				ハッコー稲毛っ	マンション40	1
-			(74)代理人	弁理士 有賀	三幸 (外3	名)
					_, (,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	L,
						最終頁に続く

(54) 【発明の名称】外用組成物

(57)【要約】

【解決手段】 ジクロフェナク又はその塩、アルコール 並びに、カルポン酸エステル及び/又はカルポン酸を含 有する外用組成物。

【効果】 ジクロフェナク又はその塩の経皮吸収性に優 れる.

1

【特許請求の範囲】

【讃求項1】 ジクロフェナク又はその塩、アルコール 並びに、カルボン酸エステル及び/又はカルボン酸を含 有することを特徴とする外用組成物。

【訪求項2】 ジクロフェナク又はその塩を0.2~2 0 重量%含有することを特徴とする請求項1 記載の外用 期成物。

【節求項3】 ジクロフェナクの塩がジクロフェナクナ トリウム又はジクロフェナクアンモニウムであることを 特徴とする請求項1記載の外用組成物。

【請求項4】 アルコールを0、5~90重量%含有す ることを特徴とする請求項1記載の外用組成物。

ールであることを特徴とする請求項1記載の外用組成 物。

【請求項6】 1 価アルコールが低級アルコール、高級 アルコール、脂環式アルコール及び芳香族アルコールか らなる群から選ばれた1種又は2種以上であることを特 徴とする請求項5記載の外用組成物。

低級アルコールがエチルアルコール及び 20 【請求項7】 /又はイソプロピルアルコールであることを特徴とする 請求項6記載の外用組成物。

【請求項8】 高級アルコールが炭素数10~20の高 級アルコールからなる群から選ばれた1種又は2種以上 であることを特徴とする請求項6記載の外用組成物。

【請求項9】 多価アルコールが2価~7価アルコール からなる群から選ばれた1種又は2種以上であることを 特徴とする請求項5記載の外用組成物。

【請求項10】 2 価アルコールがエチレングリコー ル、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、ト リエチレングリコール、1,3-ブタンジオール、ペン タンジオール、ポリプロピレングリコール及び平均分子 量200~2000のポリエチレングリコールからな る群から選ばれた1種又は2種以上であることを特徴と する請求項9記載の外用組成物。

【請求項11】 3価アルコール又は4価アルコールが グリセリン及び/又はペンタエリスリトールであること を特徴とする請求項9記載の外用組成物。

【請求項12】 カルポン酸エステル及び/又はカルポ ン酸を 0. 5~20 重量 % 含有することを特徴とする 節 求項1記載の外用組成物。

【請求項13】 カルボン酸エステルがカルボン酸1価 アルコールエステル及び/又はカルポン酸多価アルコー ルエステルであることを特徴とする請求項1配載の外用

【節求項14】 カルボン酸1価アルコールエステル が、脂肪族モノカルポン酸 1 価アルコールエステル、脂 肪族ジカルポン酸1価アルコールジエステル、脂肪族ジ カルポン酸1価アルコールモノエステル、芳香族モノカ

1 価アルコールジエステル、芳香族ジカルポン酸 1 価ア ルコールモノエステル、脂環族モノカルポン酸1価アル コールエステル、脂環族ジカルポン酸1価アルコールジ エステル及び脂環族ジカルボン酸1価アルコールモノエ ステルからなる群から遊ばれた1種又は2種以上である ことを特徴とする請求項13記載の外用組成物。

【讃求項15】 カルポン酸多価アルコールエステル が、脂肪族モノカルボン酸アルコールエステル、脂肪族 ジカルポン酸多価アルコールジエステル、脂肪族ジカル 10 ポン酸多価アルコールモノエステル、芳香族モノカルボ ン酸多価アルコールエステル、芳香族ジカルポン酸多価 アルコールジエステル、芳香族ジカルボン酸多価アルコ ールモノエステル、脂漿族モノカルポン酸多価アルコー ルエステル、脂漿族ジカルボン酸多価アルコールジエス テル及び脂環族ジカルポン酸多価アルコールモノエステ ルからなる群から選ばれた1種又は2種以上であること を特徴とする請求項13記載の外用組成物。

【請求項16】 カルボン酸が脂肪族カルポン酸、芳香 族カルボン酸及び脂環族カルボン酸からなる群から選ば れた1種又は2種以上であることを特徴とする請求項1 記載の外用組成物。

【請求項17】 脂肪族カルボン酸が脂肪族モノカルボ ン酸及び脂肪族ジカルボン酸からなる群から選ばれた1 種又は2種以上であることを特徴とする請求項16記載 の外用組成物。

【請求項18】 脂肪族モノカルボン酸が炭素数6~2 0の飽和カルポン酸であることを特徴とする請求項17 記載の外用組成物。

【請求項19】 脂肪族ジカルボン酸が炭素数3から1 2 の不飽和ジカルポン酸であることを特徴とする請求項 30 17記載の外用組成物。

【請求項20】 外用組成物が軟膏剤、クリーム剤、液 剤、ローション剤、エアゾール剤、貼付剤、プラスター 剤、テープ剤、パッチ剤及びパップ剤の群から選ばれた ものであることを特徴とする請求項1記載の外用組成 物.

【請求項21】 更にジブチルヒドロキシトルエンを含 有することを特徴とする請求項1配載の外用組成物。

【請求項22】 ジブチルヒドロキシトルエンを0.0 4 () 05~0.1重量%含有することを特徴とする前求項2 1 記載の外用組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の風する技術分野】本発明は、経皮吸収性が良好 であるジクロフェナク又はその塩を有効成分とする外用 組成物に関する。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】ジクロ フェナク又はその塩は、優れた消炎鎮痛作用を有し、経 ルポン酸 1 価アルコールエステル、芳香族ジカルポン酸 50 口剤あるいは坐剤として臨床の場で広く用いられてい

る。しかし、経口剤あるいは坐剤として用いた場合に は、消化管傷害をはじめとした種々の副作用が知られて おり、これらの副作用を軽減するため、消化管を介さず に経皮的に吸収させ、局所又は全身に作用せしめること を目的とした外用剤が提案されている。しかしながら、 ジクロフェナク又はその塩は経皮吸収性が悪いため、い まだ市場に供されておらず、経皮吸収性の良好な外用剤 が望まれている。

【0003】従って本発明の目的は、ジクロフェナク又 はその塩を有効成分とし、経皮吸収性が良好な外用組成 10 物を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】かかる実情下において、 本発明者らはジクロフェナク又はその塩を含有する外用 剤の経皮吸収促進を鋭意研究した結果、アルコールとカ ルポン酸エステル及び/又はカルポン酸とを添加するこ とにより、ジクロフェナク又はその塩の経皮吸収性が向 上することを見出し本発明を完成した。

【0005】すなわち本発明はジクロフェナク又はその 塩、アルコール並びに、カルボン酸エステル及び/又は 20 カルポン酸を含有することを特徴とする外用組成物を提 供するものである。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明に用いられるジクロフェナ クの塩としては、薬学的に許容し得る種々の無機又は有 機塩が挙げられ、例えばナトリウム、カリウム、カルシ ウム、アンモニウム、ジメチルアミン、ジエチルアミ ン、トリメチルアミン、トリエチルアミン、モノエタノ ールアミン、ジエタノールアミン、ジイソプロパノール アミン、トリエタノールアミン、トリイソプロパノール アミン等のアルカリ金属、アルカリ土類金属、アンモニ ア、アルキルアミン、第1級、第2級若しくは第3級の アルカノールアミンとの塩が挙げられ、特に好ましいも のとしてはナトリウム塩、アンモニウム塩が挙げられ る。

【0007】本発明に用いられるジクロフェナク又はそ の塩は本発明の外用組成物中に0.2~20重量%(以 下、単に「%」という)、特に0.25~10%、更に 0.5~5%含有させることが好ましい。

【0008】本発明に用いられるアルコールとしては、 1 価及び/又は多価アルコールが挙げられ、更にそれら は低級アルコール、高級アルコール、脂段式アルコー ル、芳香族アルコールとして分類される。

【0009】低級アルコールとしてはエチルアルコー ル、プロピルアルコール、イソプロピルアルコール、ブ チルアルコール、ペンチルアルコール、ヘキシルアルコ ール、ヘプチルアルコール、オクチルアルコール、及び それらの異性体が挙げられ、エチルアルコール、イソプ ロピルアルコールが好適に用いられる。

の高級アルコールが好適に使用され、それらの例として はラウリルアルコール、ミリスチルアルコール、セタノ ール、2-ヘキサデカノール、ステアリルアルコール、 イソステアリルアルコール、2-オクチルドデカノー ル、オレイルアルコール等が挙げられ、このうちラウリ ルアルコール、2-オクチルドデカノール、オレイルア ルコールが好適に用いられる。

4

【0011】脂環式アルコール、芳香族アルコールとし てはベンジルアルコール、フェネチルアルコール、フェ ノール、フェニルプロパノール、シクロヘキサノール、 ジメチルナフタリンエタノール、メントール、テルピネ オール、ポルネオール、サリチル酸等が挙げられ、その 中でペンジルアルコール、フェネチルアルコール、メン トール等が好適に使用される。

【0012】多価アルコールとしては2~7価のアルコ ールが挙げられる。2価アルコールとしてはエチレング リコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコ ール、ブタンジオール、ペンタンジオール、プロピレン グリコール、ポリプロピレングリコール、平均分子量2 00~2000のポリエチレングリコール、パチルア ルコール、キミルアルコール、サリチルアルコール等が 挙げられ、3価以上のアルコールとしてはグリセリン、 ジグリセリン、トリグリセリン、ペンタグリセリン、ペ ンタエリスリトール、ソルビトール、マンニトール、キ シリトール等が挙げられる。特にこれらの中でエチレン グリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリ コール、1,3-ブタンジオール、プロピレングリコー ル、ポリプロピレングリコール、ペンタンジオール、平 均分子量200~2000ポリエチレングリコー ル、グリセリン、ペンタエリスリトール、ソルビトール が好適に使用される。

【0013】これらのアルコールは本発明の外用組成物 に 0. 5~90%含有することが好ましく、特に 1~8 0%、更に2~80%含有することが好ましい。

【0014】本発明に用いられるカルポン酸エステルと してはカルボン酸1価アルコールエステル及び/又はカ ルポン酸多価アルコールエステルが挙げられ、そのう ち、カルボン酸 1 価アルコールエステルとしては脂肪族 モノカルボン酸 1 価アルコールエステル、脂肪族ジカル 40 ポン酸 1 価アルコールジエステル、脂肪族ジカルポン酸 1 価アルコールモノエステル、芳香族モノカルポン酸1 価 アルコールエステル、 芳 香 族 ジカルボン酸 1 価 アルコ ールジエステル、芳香族ジカルポン酸1価アルコールモ ノエステル、脂漿族モノカルボン酸1価アルコールエス テル、脂環族ジカルボン酸1価アルコールジエステル、 脂環族ジカルポン酸1価アルコールモノエステルが挙げ られ、カルポン酸多価アルコールエステルとしては、脂 肪族モノカルポン酸多価アルコールエステル、脂肪族ジ カルボン酸多価アルコールジエステル、脂肪族ジカルボ 【0010】高級アルコールとしては炭素数10~20 50 ン酸多価アルコールモノエステル、芳香族モノカルポン

酸多価アルコールエステル、芳香族ジカルポン酸多価ア ルコールジエステル、芳香族ジカルボン酸多価アルコー ルモノエステル、脂環族モノカルポン酸多価アルコール エステル、脂環族ジカルポン酸多価アルコールジエステ ル、脂環族ジカルポン酸多価アルコールモノエステルが 挙げられる。これらの具体例としてはラウリン酸 ヘキシ ル、ミリスチン酸イソプロピル、ミリスチン酸ミリスチ ル、ミリスチン酸オクチルドデシル、パルミチン酸イソ プロピル、パルミチン酸セチル、ステアリン酸プチル、 酸エチル、リノール酸イソプロピル、リノレン酸メチ ル、オレイン酸オレイル、オレイン酸デシル、オレイン 酸オクチルドデシル、ジメチルオクタン酸ヘキシルデシ ル、イソオクタン酸セチル、イソステアリン酸ヘキシル デシル、クエン酸トリエチル、トリアセチン、アジピン 酸ジイソプロピル、アジピン酸ジイソブチル、アジピン 酸ジオクチル、セバシン酸ジイソプロピル、フタル酸ジ メチル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジブチル、乳酸セ チル、乳酸ミリスチル、酢酸ラノリン、ラノリン脂肪酸 イソプロピル、トリイソオクタン酸グリセリン、トリオ クタン酸グリセリル、プチルフタリルプチルグリコレー ト等のほか、一般に非イオン界面活性剤として使われる

【0015】これらのカルポン酸エステルは本発明の外 用組成物に0.5~20%含有することが好ましく、特 に1.0~10%含有することが好ましい。

ポリエチレングリコール脂肪酸エステル、プロピレング

リコール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬化ヒマ

シ油等が挙げられ、これらは単独でもまた、2種以上を

混合して用いてもよい。

【0016】本発明に用いられるカルポン酸としては、 脂肪族カルボン酸、芳香族カルボン酸、脂環族カルボン 酸が挙げられる。このうち、脂肪族カルボン酸は、脂肪 族モノカルポン酸及び脂肪族ジカルポン酸から選ばれる いずれか、又は両方であってもよい。また脂肪族モノカ ルポン酸のうち、炭素数6~20の飽和カルポン酸が好 ましく、脂肪族ジカルポン酸のうち炭素数3~12の不 飽和ジカルボン酸が好ましい。また本発明で用いるカル ポン酸には単純カルポン酸のほかに、ヒドロキシ酸、ア ルコキシ酸、オキソ酸等の阻換カルポン酸が含まれる。 ト酸、カプリル酸、ベラルゴン酸、カプリン酸、ウンデ シレン酸、ラウリン酸、トリデカン酸、ミリスチン酸、 ペンタデカン酸、パルミチン酸、マルガリン酸、ステア リン酸、ノナデカン酸、アラキン酸、イソステアリン 酸、カプロレイン酸、ミリストレイン酸、パルミトレイ ン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、安息香 酸、トルイル酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル 酸、ケイ皮酸、ニコチン酸、イソニコチン酸、サリチル 酸、シクロヘキサンカルポン酸、ナフタリンカルポン

石酸、クエン酸等が挙げられる。

【0017】カルボン酸は本発明の外用組成物に0.5 ~20%含有させることが好ましく、特に1.0~10 %含有させることが好ましい。

6

【0018】更に本発明の外用組成物にはジクロフェナ ク又はその塩の製剤中での安定化向上のためジプチルヒ ドロキシトルエンを添加することが好ましい。ジブチル ヒドロキシトルエンは外用剤の主薬の安定化剤あるいは 抗酸化剤として使用される亜硫酸塩、ジブチルヒドロキ モノステアリン酸パチル、リノール酸メチル、リノール 10 シアニソール等に比較してジクロフェナク又はその塩の. 安定化効果が非常に優れている。ジブチルヒドロキシト ルエンは本発明の外用組成物に0.005~0.1%添 加され、好ましくは0.01~0.05%添加される。 【0019】本発明の外用組成物の製剤の形としては上 記の組合わせにより薬効が期待できるものであればよ く、その例としては軟膏剤、クリーム剤、液剤、ローシ ョン剤、エアゾール剤、貼付剤、プラスター剤、テープ 剤、パッチ剤、パップ剤等が挙げられる。

> 【0020】本発明の外用組成物は公知の方法により製 20. 造することができる。本発明の外用組成物にはそれぞれ の剤形に応じて任意に安定化剤、界面活性剤、可塑剤、 可溶化剂、緩衝剤、吸着剤、懸濁化剂、抗酸化剤、着香 剂、香料、保湿剂、湿潤剂、充填剂、着色剂、pH調節 剤、軟化剤、乳化剤、粘着剤、粘着增強剤、粘稠剤、粘 稠化剂、分散剂、喷射剂、芳香剂、防腐剂、保存剂、溶 剤、溶解剤、溶解補助剤等を添加することができる。

【0021】界面活性剤の例としては、特に限定されな いが例えば非イオン界面活性剤、陽イオン界面活性剤、 陰イオン界面活性剤、両性界面活性剤に分類される界面 30 活性剤が挙げられ、具体的にはグリセリン脂肪酸エステ ル、ポリグリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレ ンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェ ニルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレ ンアルキルエーテル、ポリエチレングリコール脂肪酸エ ステル、ポリオキシエチレンソルピタン脂肪酸エステ ル、ポリオキシエチレンソルピット脂肪酸エステル、ポ リオキシエチレングリセリン脂肪酸エステル、ポリオキ シエチレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチ レン硬化ヒマシ油、ポリオキシエチレンヒマシ油、ポリ 本発明で用いるカルボン酸としてはカプロン酸、エナン 40 オキシエチレン脂肪酸アミド、アルキル硫酸塩、塩化ベ ンザルコニウム、ラウリルジメチルアミノ酢酸ベタイン 等が挙げられ、その配合量は 0. 2~20%、特に 1~ 15%とすることが好ましい。

> 【0022】充填剤としてはカオリン、酸化亜鉛、酸化 チタン、軽質無水ケイ酸、ベントナイト等が例示され

【0023】粘着剤、粘着増粘剤としてはポリアクリル 酸、ポリアクリル酸ナトリウム、ポリアクリル酸部分中 和物、ポリーN-ピニルアセトアミド、カルポキシメチ 酸、グリコール酸、乳酸、グリセリン酸、リンゴ酸、酒 50 ルセロースナトリウム、アクリル酸アルキルエステル、

ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリエ チレンオキサイド、メトキシエチレン無水マレイン酸共 重合体、エステルガム、ポリプテン等が例示される。 【0024】粘稠剤、粘稠化剤としてはメチルセルロー ス、エチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、 ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシピニルポリ マー、アルギン酸ナトリウム、アクリル酸デンプン、ヒ ドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピ ルメチルセルロースステアリルエーテル、エチレンピニ

【0025】本発明の外用組成物を軟膏剤あるいはクリ ーム剤として製造する場合、特には限定されないがアル コールの添加量の好適な範囲は0.5~40%、カルボ ン酸エステル及び/又はカルポン酸の添加量の好適な範 囲は1.0~20%である。特に、軟膏剤の中でも低級 アルコールを含有するゲル軟膏剤の場合のアルコールの 添加量の好適な範囲は20~80%である。

ルアセテート等が挙げられる。

【0026】本発明の外用組成物を被剤、ローション剤 にする場合、特に限定されないがアルコールの添加量の 好適な範囲は5~80%、カルボン酸エステル及び/又 20 はカルポン酸の添加量の好適な範囲は2~20%であ る。

【0027】本発明の外用組成物をエアゾール剤にする 場合、特に限定されないがアルコールの添加量の好適な 範囲は 5 ~ 5 0 %、カルボン酸エステル及び/又はカル ポン酸の添加量の好適な範囲は1~10%である。

【0028】本発明の外用組成物を貼付剤、プラスター 剤、テープ剤、パッチ剤にする場合、特に限定されない がアルコールの添加量の好適な範囲は0.5~10%、 カルポン酸エステル及び/又はカルポン酸の添加量の好 30 適な範囲は1~10%である。

【0029】本発明の外用組成物をパップ剤とする場 合、必須成分の配合量は特に限定されないが、好ましい ☆としては、アルコールが5~70%、特に10~65 %、更に15~60%であり、カルポン酸エステル及び /又はカルポン酸が0.5~15%、特に1~12.5 %、更に2~10%である。また、パップ剤には、任意 成分として、界面活性剤、粘着剤、粘着増強剤、充填 剤、安定化剤、pH調節剤、保湿剤、防腐剤、香料等を添 加することができる。パップ剤とする場合のこれらの添 10 加型は、界面活性剤では 0.1~20%、特に 0.5~ 10%とすることが好ましく、粘着剤、粘着増強剤は、 1~15%、特に2~10%とすることが好ましく、充 填剤は0~10%、特に0.5~5%とすることが好ま しく、ジブチルヒドロキシトルエン等の安定化剤は 0. 005~2%、特に0.01~1%とすることが好まし い。また、pH調節剤は、0.05~10%、保湿剤は5 ~30%、防腐剤は0.1~0.5%、香料は0.00 5~1%を必要により添加することができる。

[0030]

【実施例】以下に実施例を挙げて更に本発明を説明する が、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0031】 実施例1~4

ジクロフェナクナトリウムをプロピレングリコールに溶 かし、更に表1の他の成分を溶かし、精製水を加え、pH 約7の外用液剤である本発明の外用組成物を謳頭した。

【0032】比較例1

実施例1~4と同様に表1の比較例1の処方に従いpH約 7の組成物を調製した。

[0033]

【表1】

単位:g

					-क-ग्रा. × ≅
	実施例1	実施例 2	実施例3	実施例 4	比较例1
ジクロフェナクナトリウム	1	1	1	1	1
プロピレングリコール	20	20	20	20	20
ポリエチレングリコールモノオレエート(2E.O.)	8	_	_		_
ポリオキシエチレンラウリルエーテル(98.0.)	0.5	-	_	0.5	-
ポリエチレングリコールモノオレエート(10E, O.)	_	1	1	_	_
パチルアルコール100	-	0. 5	0.5		_
イソプロピルミリステート	_	5	_	_	_
リノール酸エチル	_		5	_	-
モノオレイン酸プロピレングリコール	-	-	_	8	_
精製水にて 10.0 gとした。					

州調節剤にて約別7とした。

【0034】試験例1

マウス摘出皮膚を用いて以下のように測定した。即ち、 実施例1~4及び比較例1の蒸物皮膚透過畳をヘアレス 50 pH7.4リン酸銀衝液を満たしたガラス製透過セルにへ

アレスマウス摘出皮膚を表皮が上になるように取り付 け、皮膚表面上に実施例1~4の外用組成物又は比較例 1の組成物をそれぞれ3gを釜布し、8時間後の級衝液 15回中に透過した薬物をHPLCにて測定した。この 結果を表2に示す。

[0035]

【表2】

ジクロフェナク累積透過量

検体	透過量(μg/15ml)
実施例1	220
実施例 2	200
実施例3	2 1 0
実施例 4	4 2 0
比較例1	8 0

【0036】 実施例 5~10、比較例 2

表3に示す実施例5の処方に従い、70~75℃で油相 成分を溶融し、ジクロフェナクナトリウムを溶かした水 相を加えて乳化し、攪拌しながら冷却し、実施例5の外 用組成物を得た。以下、同様に表3に示す実施例6~1 0の外用組成物、比較例2の組成物を得た。

[0037]

【表3】

(6)

単位・σ

				•		7	FIX . R
		実 施 例					比較例
	5	6	7	8	9	10	2
ジクロフェナクナトリウム セタノール 白色ワセリン パラフィン	1 7 5	1 7 5	1 3	1 8 5	l 8 5	1 4	1 15 5
中鉄脂肪酸トリグリセリド プロビレングリコール オレイン酸 ラウリルアルコール	6 16 7. 5	20 5	15	20	6 20	15	5 6 5
フィッルアールコール スクワラン イソプロビルミリステート セパシン酸シエチル 2 - オクチルドデカノール		J	3 5. 5 5	10		3 5 5	
ィーインテルトテカノール オレイルアルコール モノステアリン酸グリセリン ポリオキシエチレンセチルエーテル モノステアリン酸ポリエチレングリコール	4 2	4 2	3	5 2.5	10 4 2	5 3	4 6
フルボキシビニルボリマー メントール 対 腐剤 乳酸	0. 3 0. 5	0.3 1.3	3 1 1 0.3	0. 3 1. 3	0.3 1.3	0.7 1 0.3	0.3 0.5
れる 亜硫酸水素ナトリウム エデト酸 2 ナトリウム トリエタノールアミン	0. 02 0. 02	0. 02 0. 02	0. 02 0. 02 I	0. 02 0. 02	0. 02 0. 02	0. 02 0. 02 0. 7	0. 02 0. 02
精製水で100gとする。							

【0038】試験例2

予め麻酔下で頸静脈にカニューレを挿入したハートレー 系雄性モルモット (5 週齢) の剪毛した背部 (5 × 6 c m) に検体1g (ジクロフェナクナトリウムとして10m g)を塗布し、経時的に8時間まで採血し、HPLCに て血漿中ジクロフェナク濃度を測定した。実験終了後、 40 **塗布部直下筋肉を摘出し、HPLCにて筋肉中ジクロフ** ェナク濃度を測定した。実施例5~10の本発明の外用 組成物と比較例2の組成物のモルモットでの経皮吸収試 験結果を表4及び表5に示す。

[0039]

【表4】

血漿中ジクロフェナク濃度推移

单位: # g/元

採血時間		実 施 例					
抹皿時间	5	6	7	8	9	1 0	2
2 時間	0. 04	0. 05	0.08	0. 03	0. 04	0.14	0. 03
4 時間	0.08	0. 08	0. 20	0. 07	0. 05	0. 33	0. 04
6時間	0. 09	0.11	0.27	0. 09	0.10	0. 56	0. 05
8時間	0. 11	0. 13	0.34	0. 11	0. 17	0. 56	0. 06

[0040]

【表 5】

11 筋肉中ジクロフェナク濃度 単位: μg/g

実施例5	0.19
実施例6	0.20
実施例7	0.70
実施例8	0. 20
実施例9	0. 17
実施例10	0.29
比較例2	0. 07

【0041】 実施例11、12

表6に示した組成で常法に従い、実施例11及び12の 本発明外用組成物を製造した。

12

[0042]

【表 6】

単位:g

·	実施例11	実施例12
ジクロフェナクナトリウム	1	· 1
セタノール	4	4
スクワラン	3	3
イソプロピルミリステート	. 5	5
オレイルアルコール	5	5
セバシン酸ジエチル	5	5
メントール	1	1
プロピレングリコール	15	15
モノステアリン酸ポリエチレングリコール	3	3
防腐剤	0.3	0.3
亜硫酸水業ナトリウム	0. 05	0.05
ジプチルヒドロキシトルエン	0.03	_
カルボキシビニルポリマー	0.7	0.7
アンモニア	0.6	0.6
精製水で全量100gとする。		

【0043】試験例3

実施例11及び12の検体をガラス製アンプルに封入 し、50℃で1箇月間保存し、ジクロフェナクナトリウ ムの残存率をHPLCにて測定した。50℃で1箇月後 の残存率を表7に示す。ジプチルヒドロキシトルエンを 含有する実施例11の外用組成物は、含有しない実施例 性が飛躍的に向上していることが確認された。

[0044]

【表7】

ジクロフェナクナトリウム残存率

検 体	実施例11	実施例12
主薬残存率	98. 50%	86. 90%

【0045】 实施例13

ジクロフェナクナトリウム1g及びジブチルヒドロキシ トルエン 0. 0 2 gをプロピレングリコール 1 0 gに加 50 【 0 0 4 6】 実施例 1 4 ~ 2 4

温しながら溶解した。この液にポリオキシエチレン

(9) ラウリルエーテル 0.5g、アジピン酸ジイソプ ロピル3g、ヒマシ油3gを加えて混合した。この液に 没グリセリン5gを加えて混合し、更にポリアクリル酸 ナトリウム 5 g、カルポキシメチルセルロースナトリウ ム3g、ヒドロキシプロピルセルロース1g、ジヒドロ 12の組成物に比較しジクロフェナクナトリウムの安定 40 キシアルミニウムアミノアセテート 0.12gを添加し て混合分散した(A)。無水亜硫酸ナトリウム 0.02 gを精製水35.04gに溶解したものにDーソルビト ール液 (70%) 30gを加え、カオリン4gを加えて 混合した。この被に (A) 及び酒石酸 0. 3 gを加えて 均一になるように混合し、ポリプロピレンフィルム上に 0. 1 g / cm² となるように展延し、100 g / cm² の ポリオレフィン製不織布上に転写して、ジクロフェナク ナトリウムを 1 mg/cm² 含有する本発明の外用組成物の パップ剤を得た。

実施例13の製法に従い、表8及び表9の処方に示すようにアジピン酸ジイソプロピルの代わりにカルボン酸エステルあるいはカルボン酸を添加して実施例14~24のジクロフェナクナトリウムを1mg/cm² 含有する本発明の外用組成物のパップ剤を得た。

実施例13の製法に従い、表8及び表9に示したカルポン酸あるいはカルポン酸エステルを含有しない比較例3のパップ剤を得た。

[0048]

【表8】

【0047】比較例3

	T						
成 分			実	遊	例		
	1 3	14	1 5	16	17	18	1 9
ジオリンター アル (70%) カラウリオシリント (70%) カーテンツ (70%) カーテンツ (70%) カーナンツ (70%) カーナンツ (70%) カーナン (70%) からり (70%) か	1.00 0.50 5.00 30.00 4.00 1.00 3.00 5.00 0.12 10.00 3.00	1. 00 0. 50 5. 00 30. 00 4. 00 5. 00 0. 12 10. 00 3. 00 3. 00	1. 00 0. 50 5. 00 30. 00 4. 00 1. 00 3. 00 5. 00 0. 12 10. 00 3. 00	1. 00 0. 50 5. 00 30. 00 4. 00 5. 00 0. 12 10. 00 3. 00 3. 00	1. 00 0. 50 5. 00 30. 00 4. 00 1. 00 3. 00 5. 00 0. 12 10. 00 3. 00	1. 00 0. 50 5. 00 30. 00 4. 00 1. 00 3. 00 5. 00 0. 12 10. 00 3. 00	1. 00 0. 50 5. 00 30. 00 4. 00 1. 00 5. 00 0. 12 10. 00 3. 00
リノール酸 無水亜硫酸ナトリウム ジプチルヒドロキシトルエン 酒石酸 精製水	0. 02 0. 02 0. 30 34. 04	0. 02 0. 02 0. 30 34. 04	0. 02 0. 02 0. 30 34. 04	0. 02 0. 02 0. 30 34. 04	0. 02 0. 02 0. 30 34. 04	0. 02 0. 02 0. 30 34. 04	0. 02 0. 02 0. 30 34. 04

[0049]

【表9】

	<u> </u>	夜 9 】				
成 分		実	施	例		比較例
	20	2 1	2 2	2 3	24	3
ジクロフェナクナトリウム ポリオキシエチレン(9)ラウリルエーテル 没クリントール液 (70%) カナドロキシアロピルセルロース カナドロキシアロピルセルロース カルボアクリントリウム ガリアロセングリコール リアロピングリコール アジピン で アジピン で アジピン で アジピン で アシピン で アシピン ア アシピン ア アシア アシピン ア アシア アシア アシア アシア アシア アシア アシア アシア アシア ア	1. 00 0. 50 5. 00 30. 00 4. 00 1. 00 3. 00 5. 00 0. 12 10. 00 3. 00	1.00 0.50 5.00 30.00 4.00 1.00 3.00 5.00 0.12 10.00 3.00	1. 00 0. 50 5. 00 30. 00 4. 00 1. 00 3. 00 5. 00 0. 12 10. 00 3. 00	0. 50 5. 00 30, 00 4. 00	1.00 0.50 5.00 30.00 4.00 1.00 3.00 5.00 0.12 10.00 3.00	1. 00 0. 50 5. 00 30. 00 4. 00 1. 00 3. 00 5. 00 0. 12 10. 00
乳酸オクチル 乳酸セチル カプリル酸 ラウリチン酸 ラウリスチン酸 パステン酸 パステリン酸 スプレール酸 無水子の ジブス ジブス ジブス ジブス ジブス ジブス ジブス ジブス ジブス ジブス	3. 00 0. 02 0. 02 0. 30 34. 04	3. 00 0. 02 0. 02 0. 30 34. 04	3. 00 0. 02 0. 02 0. 30 34. 04	3. 00 0. 02 0. 02 0. 30 34. 04	3. 00 0. 02 0. 02 0. 30 34. 04	0. 02 0. 02 0. 30 40. 04

15

物と比較例3の組成物のモルモット経皮吸収試験を行った。その結果を表10及び表11に示す。

[0051]

【表10】

血漿中ジクロフェナク濃度推移

単位: μg/ml

採血時間		実	施	<i>[</i> 64]		比較例
DXIIII A (B)	13	14	15	1 6	17	3
2時間	0. 03	0.04	0. 03	0. 03	0. 03	0.00
4 時間	0.05	0.06	0.05	0. 07	0. 08	0.00
6時間	0.04	0.06	0.06	0.08	0. 07	0.00
8時間	0.04	0. 07	0.07	0. 08	0. 06	0.02

[0052]

【表11】

筋肉中ジクロフェナク濃度推移

単位: μg/g

実施例13	0.05
実施例14	0.05
実施例15	0. 18
実施例16	0. 23
実施例17	. 0.06
比較例3	0.00

【0053】 実施例25~29

表12に示した処方に従い、ジクロフェナクナトリウムをプロピレングリコール、アルコール、カルボン酸及び/又はカルボン酸エステルの加温したものに投入し、ゼラチンを溶解した特製水にその他の成分を均一に溶解又は分散したものの中に混合した。この資体をポリプロピレンフィルム上に 0.1g/cm となるように展延し、100g/cm のポリオレフィン製不織布上に転写して、ジクロフェナクナトリウムを 0.5 mg/cm 含有す 10 る本発明の外用組成物のパップ剤を得た。

16

【0054】比較例4

実施例25~29の製法に従い、表12に示したカルボン酸あるいはカルボン酸エステルを含有しない比較例4のパップ剤を得た。

[0055]

【表12】

成 分		9	起 扩	te f	列	比較例
	2 5	2 6	2 7	28	2 9	4
ジクロフェナクナトリウム ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油60 歳グリセリン Dーソルビトール被 (70%) カオリン カルボキシメチルセルロースナトリウム ポリアクリル酸ナトリウム ゼラチン・・ ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート メロビレングリコール ペンジルアルコール アジピンをジイソプロピル 2-オクチルドデカノール オレイン酸 オレインアルコール	0.50 1.00 15.00 20.50 4.00 3.00 5.00 1.00 1.00 5.00 2.00	0.50 1.00 15.00 20.50 4.00 3.00 5.00 1.00 0.10 1.00 5.00	0. 50 1. 00 15. 00 20. 50 4. 00 3. 00 5. 00 0. 10 1. 00 5. 00	0.50 1.00 15.00 20.50 4.00 3.00 5.00 0.10 1.00 5.00	0. 50 1. 00 15. 00 20. 50 4. 00 3. 00 5. 00 1. 00 0. 10 1. 00 5. 00	0.50 15.00 20.50 4.00 3.00 5.00 1.00 1.00 5.00
酒石酸 精製水	1. 00 38. 90	1. 00 39. 90	1. 00 39. 90	1.00 39.90	4. 00 1. 00 43. 90	1. 00 44. 90

【0056】試験例5

試験例2と同様に実施例25~28の本発明の外用組成物と比較例4の組成物のモルモット経皮吸収試験を行った。本試験では血漿中ジクロフェナクの評価のみ行った。その結果を表13に示す。

[0057]

【表13】

17 血漿中ジクロフェナク推移 単位:μg/元

460 - 4- P + BB		比較例			
採血時間	2 5	5 26 27		2 8	4
2時間	0.06	0.01	0. 02	0. 01	0.00
4 時問	0. 05	0. 03	0.04	0. 02	0. 00
6時間	0.08	0. 04	0. 05	0. 03	0.01
8 時間	0. 10	0.04	0.07	0. 04	0.02

【0058】 実施例30~33

表14に示した処方に従いジクロフェナクナトリウム及 びジブチルヒドロキシトルエンを加温したプロピレング リコールに溶解し、ポリソルベート80、ヒマシ油、カ

ルポン酸エステルを添加する。この液にポリマー及びジ ヒドロキシアルミニウムアミノアセテートを分散し、精 製水にトリエタノールアミン又は水酸化ナトリウムを加 えた液に無水亜硫酸ナトリウムを溶解したものを加えて 均一になるまで練合し、存体中にジクロフェナクナトリ ウムを2名含有するパップ剤資体を得た。この資体を剥 離 処理 したポリエチレンテレフタレートフィルム上に厚 さが1 ㎜となるように展延し、ポリプロピレン繊維を水 流絡合した80g/cm² の不織布に転写して本発明のジ 10 クロフェナクナトリウムを含有する外用組成物を得た。

[0059]

【表14】

	-	実 点	き 例	
	3 0	3 1	3 2	3 3
ジクロフェナトトリウム ポリソルベート80 カルボキシドニルボリマー ポリアクリル酸ナトリウムアミノアセテート ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート プロピレンクサリコール ミリスチンとリエチル トリマセチン ヒッシ油 無水チンとフシ油 ボアナル トリエル ドロールアミン (50%) 水酸化ナトリウム 特製水	2. 00 0. 50 5. 00 5. 00 0. 20 10. 00 3. 00 0. 02 0. 02 71. 24	2. 00 0. 50 5. 00 0. 20 10. 00 3. 00 0. 02 0. 02 7. 00 64. 26	2. 00 0.50 5. 00 0. 20 10. 00 3. 00 0. 02 0. 02 71. 24	2. 00 0. 50 5. 00 5. 00 0. 20 10. 00 3. 00 3. 00 0. 02 0. 02 71. 24

[0060] 実施例34~37

表15に示した処方に従い、カオリン、軽質無水ケイ酸 をD-ソルビトール液に精製水を加えた液に分散した。 石酸及び濃グリセリンを添加し、ジクロフェナクナトリ ウム、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸 プロピル、1-メントール又は香料及びジブチルヒドロ キシトルエンを加温したプロピレングリコール、ポリオ キシエチレン(9) ラウリルエーテルの混液に溶解し、 カルポン酸エステルを添加した液を加えて均一になるま で練合し、斉体中にジクロフェナクナトリウムを1%含 有するパップ剤育体を得た。この資体をポリプロピレン フィルム上に 0.1g/cm²となるように展延し、10 0g/cm²のポリオレフィン製不織布上に転写して、ジ 40

クロフェナクナトリウムを1 mg/cm² 含有する本発明の 外用組成物のパップ剤を得た。

【0061】比較例5

この液にポリマー、無水硫酸アルミニウムカリウム、酒 30 表15に示した処方に従い、カルポン酸エステルを添加 しないこと以外は実施例34~37の製造法と同様に育 体中にジクロフェナクナトリウムを1%含有するパップ 剤膏体を得た。この膏体をポリプロピレンフィルム上に 0. 1 g / cm²となるように展延し、100 g / m²のポ リオレフィン製不織布上に転写して、ジクロフェナクナ トリウムを1mg/cm' 含有する比較例5のパップ剤を得

[0062]

【表15】

20 単位: g

		実が	通 例	-	比較例
	3 4	3 5	3 6	3 7	5
ジクロフェナクナトリウム ポリオキシエチレン(9)ラウリルエーテル アジピン酸ジイソプロピル	1. 00 2. 50	1. 00 2. 50	1. 00 2. 50 2. 50	1.00 2.50 2.50	1. 00 2. 50
セバシン酸ジエチル 濃グリセリン プロピレングリコール D-ソルビトール液(70%)	0. 50 5. 00 10. 00 37. 50	0. 50 5. 00 15. 00 35. 00	5. 00 10. 00 35. 00	5. 00 10. 00 37. 50	5. 00 10. 00 37. 50
ポリアクリル酸 (10%) ポリアクリル酸部分中和物 カルメロースナトリウム	5. 00 3. 00	5. 00	5. 00	3. 00 2. 00	3. 00 2. 00
軽質無水ケイ酸 カオリン & - メントール	3. 00 5. 00 0. 50	3. 00 5. 00 0. 50	3. 00 5. 00 0. 50	4. 00 5. 00	4. 00 5. 00
香 料 ヒマシ油 無水硫酸アルミニウムカリウム	0.40	0.40	0. 40	0. 01 2. 00 0. 50	0. 01 0. 50
ジプチルヒドロキシトルエン 酒石酸 精製水	0. 02 0. 20 26. 38	0. 02 0. 20 23. 88	0. 02 0. 20 26. 88	0. 02 0. 20 24. 77	0. 02 0. 20 29. 27

【0063】試験例6

実施例36、37の本発明の外用組成物及び比較例5の 組成物のパップ剤を使用して試験例2と同様にモルモッ ト経皮吸収試験を行った。本試験では血漿中ジクロフェ. 20 表16に示した処方に従い、ジクロフェナクナトリウム ナクの評価のみ行った。その結果を図1に示す。.

【0064】 実施例 38~42

表16に示した処方に従い、ジクロフェナクナトリウム をプロピレングリコールに溶解し、カルボン酸あるいは カルボン酸エステルを添加した液にヒドロキシプロピル セルロースを精製水に溶解した液を添加し、pH調節剤で pHを約7に調節して実施例38~42のジクロフェナク

ナトリウムを1%含有した本発明の外用組成物のローシ ョン剤を得た。

【0065】比較例6

をプロピレングリコールに溶解し、ヒドロキシプロピル セルロースを精製水に溶解した液を添加し、pH調節剤で pHを約7に調製して比較例6の組成物のローション剤を 得た。.

[0066]

【表16】

単位: g

	実 施 比較				比較例	
	3 8	3 8	4 0	4 1	4 2	6
ジクロフェナクナトリウム	1	1	1	1	1	1
プロピレングリコール	20	20	20	20	20	20
ポリエチレングリコールモノオレエート	1.	1	1	1	1	
ヒドロキシプロピルセルロース	1	1	1	1	ı	1
2-デセン酸	5					
リノレン酸		5				
カプリン酸			5			
リノール酸				5		
ジカプリル酸プロピレングリコール					4	
精製水で全量100						

pH調節剤でpH約7とした。

【0067】試験例7

実施例38~42及び比較例6の薬物皮膚透過量をヘア レスマウス摘出皮膚を用いて試験例1と同様に以下のよ うに測定した。即ち、pH7. 4リン酸級衝液を満たした ガラス製透過セルにヘアレスマウス摘出皮膚を表皮が上 になるように取り付け、皮膚表面上に実施例38~42 の外用組成物又は比較例6の組成物をそれぞれ3gを塗 布し、経時的に級衝液15ml中に透過した薬物量をHP LCにて測定した。この結果を図2に示す。

【0068】 実施例 43~49

表17の処方に従い、実施例34~37の製造方法と同 50 様にジクロフェナクナトリウムを1mg/cm² 含有する本 発明の外用組成物のバップ剤を得た。

91

【表17】

[0069]

			実	施	例		
成 分	4 3	4 4	4 5	4 6	47	48	4 9
ジクロフェナクナトリウム ポリオシキエチレン(9)ラウリルエーテル セパシンをジエチル 凌グリセングリコール ローソルグリール液(70%) ポリアソールをサウム カルメロースナトリウム を質質リン オリン 香料 硫酸アルミニウムカリウム 無水・カオリン 香料 ・ 一 一 で 一 か	1. 00 2. 50 2. 50 5. 00 10. 00 30. 00 5. 00 3. 00 5. 00 0. 01 0. 02	1. 00 2. 50 2. 50 5. 00 10. 00 30. 00 5. 00 3. 00 5. 00 0. 01 0. 40 0. 05	1. 00 2. 50 2. 50 5. 00 10. 00 30. 00 5. 00 3. 00 5. 00 0. 01 0. 40 0. 05	1. 00 2. 50 2. 50 5. 00 30. 00 5. 00 3. 00 5. 00 0. 01 0. 40 0. 05 0. 20 32. 34	1. 00 2. 50 2. 50 5. 00 10. 00 30. 00 5. 00 3. 00 5. 00 0. 01 0. 40 0. 02 0. 20 32. 37	1. 00 2. 50 2. 50 5. 00 30. 00 5. 00 3. 00 5. 00 0. 01 0. 40 0. 05 0. 20 32. 34	1. 00 2. 50 2. 50 5. 00 10. 00 30. 00 5. 00 3. 00 5. 00 6. 40 0. 20 32. 39

【0070】試験例8

実施例43~49の外用組成物のパップ剤を気密容器に入れ、70℃の恒温槽に1週間保存した後ジクロフェナクナトリウムの含量をHPLCで測定した。初期のジクロフェナクナトリウム含量に対する残存率を表18に示した。

[0071]

【表18】

70℃、1週間後のジクロフェナ クナトリウム残存率 単位:%

実施例 4 3	78.	0
実施例44	78.	8
実施例45	78.	0
実施例 4 6	78.	3
実施例4.7	96.	0
実施例 4 8	96.	2
実施例49	76.	0

[0072] 実施例50

ジクロフェナクアンモニウム 0 . 5 gにプロピレングリコール 5 g、アジピン酸ジイソプロピル 2 gを加えた液にメタノールを加えて溶かし 3 0 mlとして噴射液の原液を得た。この原液をジメチルエーテル 7 0 mlを噴射剤として添加して耐圧スプレー容器に充填して、実施例 5 0のジクロフェナクアンモニウム 0 . 5 gを含有する本発

明の外用組成物のエアゾール剤を得た。

[0073] 実施例51

20 ジクロフェナクナトリウム 3. 0 gを 3. 0 gのセパシン酸ジエチル及び 1 gのペンジルアルコールに分散し、セスキオレイン酸ソルビタン 2. 0 g及び精製水 2. 0 gを加え、更に全量 1 0 0 gとなるように白色ワセリンを加えて均一となるように練合して実施例 5 1 のジクロフェナクナトリウムを 3 % 含有する本発明の外用組成物の軟音を得た。

[0074] 実施例52

スチレンーイソプレンースチレン共重合体 2 5 g 、 エステルガム 3 4 g 、 ポリプテン 6 g を常法に従い窒素 外囲 30 気下で加熱練合し、更にパルミチン酸イソプロピル 1 0 g 、 流動パラフィン 1 9 ・ 9 5 g 、 ジクロフェナクナトリウム 5 g を添加して練合し、ジクロフェナクナトリウム 5 %を有するプラスター剤の育体を得た。この育体を剥離加したポリエチレンテレフタレートフィルム上に厚さが 3 0 μmとなるようにコーターで展延し、ポリエチレンテレフタレート 繊維を水流絡合した 2 0 g / cm ^¹ の不 織 で に な 写して本 発明のジクロフェナクナトリウムを含有する 外用組成物のプラスター剤を得た。

10 【図面の簡単な説明】

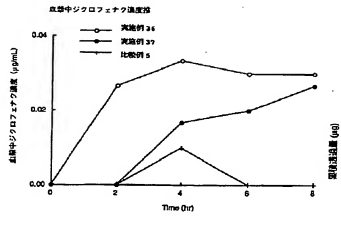
【図1】 血漿中のジクロフェナク濃度推移を示す図である。

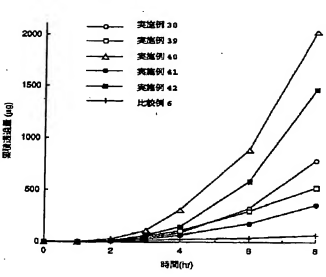
【図2】 ジクロフェナク累積透過母を示す図である。



[図2]

ジクロフェナク果積透過量





フロントページの続き

(51) Int. CI. 6	- 識別配号	庁内整理番号	FI		技術表示簡所
9/70	341		9/70	341	
47/10			47/10	E	
47/12			47/12	E	
47/14			47/14	E	

(72)発明者 池田 保夫

千葉県習志野市津田沼6-7-20 ライ

オンズマンション津田招307

(72)発明者 奥山 泰久

千萊県印旛郡富里町日吉台4-3-1-B

3 0 9

(72)発明者 笠井 収一

千葉県成田市吾妻 2 - 2 - 1 1 - 1 0 2